

BREMAFLUXIN

Autorizat

- Flunixin meglumine

Product identification

Denumirea medicamentului:

BREMAFLUXIN
БРЕМАФЛУКСИН

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Cal
Bovine

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
83.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intravenoasă:

- **Cal**

- Carne și organe. 10 zi

- **Bovine**

- Carne și organe. 10 zi

- Milk. 1 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QM01AG90

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bremer Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Bremer Pharma GmbH

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-1941-12.02.2013

Data modificării statusului autorizației:

11/02/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099180>